

### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 01114747 A

(43) Date of publication of application: 08.05.89

(51) Int. Cl G01N 27/46 G01N 27/30

(21) Application number: 82273684

(22) Date of filing: 29.10.87

(71) Applicant:

MATSUSHITA ELECTRIC IND CO

LTD

(72) Inventor:

SUETSUGU SACHIKO KOBAYASHI SHIGEO MORIGAKI KENICHI KOMATSU KIYOMI NANKAI SHIRO KAWAGURI MARIKO

(54) BIOSENSOR

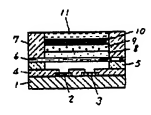
(57) Abstract:

PURPOSE: To enhance the accuracy of a biosensor consisting of an electrode system on which an oxido reductase, electron acceptor and buffer sait are held in a dry state by depositing the buffer sait on a place separated from the oxido reductase so the activity thereof is maintained.

CONSTITUTION: A reaction layer consisting of an electron acceptor carrying layer 8, an enzyme carrying layer 9 and a buffer salt carrying layer 10 is formed on the sensor consisting of an insulating substrate 1, a measuring electrode 2, a counter electrode 3 and a filter layer 6, etc. A sample liquid is then dropped onto a development layer 11 and is adjusted to pH5.6 by the buffer salt in the layer 10. After the glucose in the sample and glucose oxidase are brought into reaction in the layer 9, the oxidation current value is measured from the potassium ferrocyanide formed in the layer 8. The neutrality of the soin. Is maintained and the deactivation of the glucose oxidase by a change in the pH is prohibited at the time of drying and depoeiting the glucose oxidase. The accurate measurement is thus

carried out.

COPYRIGHT: (C)1989,JPO&Japio



#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-114747

@Int\_Cl\_4 G 01 N 27/46 27/30 識別記号

庁内整理番号

每公開 平成1年(1989)5月8日

M-7363-2G J-7363-2G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

49発明の名称 バイオセンサ

> ②特 願 昭62-273684

❷出 願 昭62(1987)10月29日

佐 知 子 79発明者 末次 70発 明 者 小 林 茂雄 健 砂発 明 者 森 垣 @発 明 者 小 松 きよみ 史 朗 砂発 明 者 南海 真 理 子 ⑦発 明 者 河 栗 松下電器產業株式会社 ⑪出 願 人

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社内 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社内 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社内 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社内 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社内 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社内 大阪府門真市大字門真1006番地

外1名

弁理士 中尾 敏男

1 、発明の名称

②代 理 人

パイオセンサ

- 2、特許請求の範囲
  - (1) 測定極と対極とからなる電極系を設け、との 電板系上に酸化湿元酵素、電子受容体と最衝性塩 (溶液状態で最衝作用を示す塩)とを乾燥状態で 保持させた構成のパイオセンサにおいて前記像化 還元醇素と分離した場所に、萎衝性塩を担持させ たととを特徴とするパイオセンサ。
  - (2) 装衡性塩の担持場所が、前記酵素担持場所よ り上部に存在する特許請求の範囲第1項配載のバ イオセンサ。
- 3、発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、積々の試料中の特定成分を迅速かつ 容易に定量することのできるパイオセンサに関す るものである。

従来の技術

近年、群素反応と電極反応を結びつけて、試料

中の特定成分を測定するバイオセンサが利用され るようになってきた。

以下に従来のバイオセンサについて説明する。 第3図は従来のパイオセンサの断面図であり、12 は絶縁性基板、13と14は絶縁性基板12上に 導電性カーボンペーストをスクリーン印刷し、加 熱乾燥して形成した測定框と対框である。15は 絶縁層で、絶縁性樹脂ペーストを絶縁性基板12、 测定板 13、対極 14上化前記同様、印刷,乾燥 したものである。1 6は前記電極部上に設備され た粘着性構造体で、17は粘着性構造体16上に 固定された確過層であり、膜厚10μのポリカー ポネート多孔体膜を使用している。18は保持枠、 19と20は保持枠18内に固定された反応層と 展開層で、反応層は担体としての多孔体に酸化速 元酵素、電子受容体と緩衝性塩を共存担持し、展 膜層にはセルロース鍛布を用いている。

以上のように構成されたパイオセンサについて、 以下その動作を説明する。試料液を上部から滴下 すると、まず展開層20を試料液が速やかに拡が

#### 発明が解決しようとする問題点

しかしながら前記の従来の構成では、反応層に おいて歳化還元酵素と緩衝性塩が共存して担持さ れていて、担持過程での酵素と緩衝性塩膏液の緩 縮乾燥の際、2種類の緩衝性塩間の溶解度の差に より、一時的に溶液のpHが成またはアルカリ側 へ移動し、酵素たんぱく質を構成するアミノ酸残 差に影響を及ぼし、酵素の立体構造が破壊され、

には、まず上部に担持された緩衝性塩を溶解した 試料緩衝液中で酵素反応を行りことができる。

## 実 施 例

以下本発明の実施例の一例としてのグルコース センサについて、図面を参照しながら説明する。

以上のように構成された本実施例のグルコース

極端な場合、酵素が失活する。このため反応の安 定化に必要な活性を得るには多量の酵素を担持し なければならないという問題点を有していた。

本発明は上記従来の問題点を解決するもので、 酵素の PH 変化による失活を阻止することにより、 酵素の担持が少量でも必要な活性を得ることができ、十分反応可能なパイオセンサの反応層を提供 することを目的とする。

### 問題点を解決するための手段

この目的を達成するために本発明のパイオセン サは、測定極と対極とからなる電極系上に、緩衝 性塩と酸化還元酵素とを分離配置したものであり、 好ましくは酸化還元酵素より緩衝性塩が上部に存 在する構成としたものである。

### 作用

この構成によって、歳化量元酵素の乾燥担持の 際、酵素単独の水溶液が濃縮してゆくため、溶液 の pH が中性に保たれ、酵素が安定に保持されて 失活が防止され、少量の酵素担持量で高精度の測 定が可能になることとなる。また実際の測定の際

第2図は前記のパイオセンサで測定した酸化電 流値とグリコース濃度との関係を示すものである。 A は本発明の、反応層を緩衝性塩担持層、酵素担 持層、電子受容体担持層に3分割分離して形成し たもので、B,Cは従来例の緩衝性塩・酵素・電 子受容体を一つの反応層内に共存して担持したも のである。

なお、側定は各グルコース後度で各々10回行 い、その平均値とばらつきの幅を図中に示す。ま た、1回の制定に使用するグルコースオキシダー ゼの平均担持活性量は、Aは10ユニット、Bは 100ユニット、Cは10ユニットであり、その 他の測定条件はA,B,Cとも等しい。との図よ り、Aでは電流値とグリコース濃度は360 mg/dl まで非常に良い直線性を示し、各グルコ - ス濃度においても安定した測定値が得られる。 これに対し、従来例のB,Cにおいては、Bのよ うにグルコースオキシダーゼを多量に担持すれば、 グルコース濃度360mg/dl までの直線性と削 定値の安定性が得られる。しかし、Cのようにグ ルコースオキシダーゼの担持量が少量になると、 1 O O mg/d & 以上の高濃度域での直線性が得ら れず、また各グルコース濃度における測定値のは らつきも大きい。

以上のように本実施例によれば、緩衝性塩と酵素とを分離して乾燥担持することにより、少量の

### 発明の効果

以上のように本発明によれば、測定極と対極とからなる電極系を設け、この電極上に酸化還元酵素と電子受容体と緩衝性塩とを乾燥状態で保持する構成のパイオセンサにおいて、酸化還元酵素と分離した場所に緩衝性塩を担持させることにより、グルコースオキシダーゼが少量でも十分な活性が保持され、十分精度良く測定できるという効果が得られる。

# 4、図面の簡単な説明

第1図は本発明の一実施例にかけるバイオセンサの新面図、第2図はバイオセンサの応答特性図、 第3図は従来例にかけるバイオセンサの断面図で ある。

代理人の氏名 弁理士 中 尾 敏 男 ほか1名

グルコースオキシダーゼ量でもグルコース量を精 度良く測定することができる。これはグルコース オキシダーゼの乾燥担持の際、軽液の中性が保た れ、グルコースオキシダーゼがpH 変化より失活 することを防止できるためと考えられる。

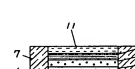
なお本実施例では緩衝性塩と酸化還元酵素と電子受容体を各々分離した構造としたが、緩衝性塩 と電子受容体、酸化還元酵素と電子受容体とは共存して担持しても本実施例と同様の効果が得られた。

また本実施例では緩衝液として  $KH_2PO_4-K_2HPO_4$  緩衝液を用いたが、緩衝液
は酢酸 -NaOH 緩衝液でも良い。

さらに本実施例では、電極系を測定極と対極の 2 極系としたが、電極系は参照極を加えて3 極系 でも良い。その場合には、電位が安定し、より精 度良く測定できる。

電子受容体としては、上配に用いたフェリシアン化カリウム以外にも、Pーベンゾキノン・メテレンブルーなども使用できる。

10



女 1 页

-263-

